

УПАТСТВО ЗА УПОТРЕБА
За употреба во ветеринарната медицина

Milprazon-Милпразон 16 mg/40 mg филм-обложени таблети за мачки со тежина над 2 kg

1. ИМЕ И АДРЕСА НА НОСИТЕЛОТ НА ОДОБРЕНИЕТО ЗА СТАВАЊЕ ВО ПРОМЕТ И ИМЕ И АДРЕСА НА ПРОИЗВОДИТЕЛОТ

Име и адреса на носителот на одобрението за ставање во промет:

КРКА-ФАРМА ДООЕЛ Скопје, ул.Христо Татарчев - 1 бр.101, 1000 Скопје,
Република Македонија

Име и адреса на производителот:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija

2. ИМЕ НА ВЕТЕРИНАРНО-МЕДИЦИНСКИОТ ПРЕПАРАТ

Milprazon-Милпразон 16 mg/40 mg филм-обложени таблети за мачки со тежина над 2 kg
милбемицин оксим, празиквантел

3. АКТИВНА СУПСТАНЦИЈА И ПОМОШНИ СУПСТАНЦИИ

Секоја филм-обложена таблета содржи:

Активни супстанции:

милбемицин оксим	16 mg
празиквантел	40 mg

Кафено црвени, овални, биконвексни филм-обложени таблети со разделна линија на една страна.

Таблетите можат да се разделат на две еднакви половини.

4. ТЕРАПЕВТСКИ ИНДИКАЦИИ

Кај мачки: лекување на мешани инфекции со незрели и возрасни облици на цестоди (тении) и нематоди (валчести црви) од следниве видови:

-Цестоди (тении):

Dipylidium caninum

Taenia spp.

Echinococcus multilocularis

-Нематоди (валчести црви):

Ancylostoma tubaeforme

Toxocara cati

Превенција на диروفиларијаза (*Dirofilaria immitis*), ако е индицирана истовремена терапија против цестоди.

5. КОНТРАИНДИКАЦИИ

Немојте да ги користите таблетите за мачки со тежина под 2 kg.

Не ги користете во случај на хиперсензитивност на активната супстанција или на било кој од ексципиентите.

6. НЕСАКАНИ ДЕЈСТВА

Во многу ретки случаи, посебно кај млади мачки, биле забележани системски знаци (како летаргија), невролошки знаци (како што се атаксија и тресење на мускулатурата) и/или гастроинтестинални знаци (како што се повраќање и дијареа) по администрацијата на комбинацијата милбемицин оксим и празиквантел.

Доколку забележите некои сериозни несакани дејства или некои други несакани дејства кои не се наведени во ова упатство за употреба, ве молиме информирајте го вашиот доктор по ветеринарна медицина или Центарот за информирање и следење на несакани дејства и инциденти од примената на ветеринарно-медицински препарати за употреба во ветеринарната медицина.

7. ТАРГЕТ ВИДОВИ

Мачки (со тежина над 2 kg).

8. ДОЗИРАЊЕ И НАЧИН НА ПРИМЕНА

Перорална употреба.

Мачките треба да се измерат за да се обезбеди точно дозирање.

Минимална препорачана доза: 2 mg на милбемицин оксим и 5 mg на празиквантел на kg телесна тежина се даваат перорално еднократно.

Во зависност од телесната тежина на мачката, практичното дозирање е наведено во табелата:

Телесна тежина	Таблети
2 - 4 kg	½ таблета
> 4 - 8 kg	1 таблета
> 8 - 12 kg	1½ таблети

9. ПРЕПОРАКИ ЗА ПРАВИЛНА УПОТРЕБА

Препаратот треба да се администрира со храна или по земање на храна. Тоа ќе обезбеди оптимална заштита од болеста диروفиларијаза.

Препаратот може да се користи за превенција од диروفиларија, доколку во исто време е потребен и третман против тенија. Препаратот има времетраење на превенција од диروفиларија од еден месец. За постојано спречување на диروفиларијаза се преферира користење на моновалентен производ.

10. КАРЕНЦА

Не е применливо.

11. НАЧИН НА ЧУВАЊЕ И РОК НА УПОТРЕБА

Да се чува на места недостапни за деца!

Да се чува во оригиналното пакување со цел да се заштити од влага.

Овој ветеринарно-медицински препарат не бара посебни услови за чување во однос на температурата.

Рок на употреба на ветеринарно-медицинскиот препарат спакуван за продажба: 3 години.

Рок на употреба на преполовени таблети по прво отворање на пакувањето: 6 месеци

Преполовените таблети треба да се чуваат на температура до 25°C во оригиналниот блистер и да се искористат за следната администрација

Чувајте го блистерот во оригиналното пакување.

Не го користете овој ветеринарно-медицински препарат по истекот на рокот на употреба кој е наведен на блистерот и пакувањето {EXP}.

12. ПОСЕБНИ МЕРКИ ЗА ПРЕТПАЗЛИВОСТ

Посебни мерки на претпазливост за секој таргет вид:

Се препорачува истовремено лекување на сите животни кои живеат на исто место.

Со цел да се развие ефикасна програма за контрола на паразити треба да бидат земени предвид локалните епидемиолошки информации (информации за присуство на паразити и нивна осетливост кон одредена терапија) и ризикот од изложување на мачката.

Кога е присутна инфекција со *D. caninum*, треба да се користи истовремен третман против посредните домаќини, како што се болви и вошки, за да се спречи повторна инфекција.

Со честа, повторна употреба на антихелминтик од истата група, паразитите можат да станат резистентни на целата група.

Посебни мерки на претпазливост при употреба кај животни:

Нема направено студии за сериозно ослабените мачки или мачки со сериозно нарушена функција на бубрезите или црниот дроб. Препаратот не се препорачува за овие животни или само во зависност од процената за користа / ризикот од страна на одговорниот ветеринар.

Предупредувања за корисникот:

Доколку дојде до случајна ингестија на таблетите, особено од страна на некое дете, веднаш побарајте лекарски совети покажете му го упатството за употреба или амбалажата на лекарот. Измијте ги рацете по употреба.

Ехинококоза претставува опасност за луѓето. Ехинококозата е болест која треба да се пријави пред Светската организација за здравје на животните (ОИЕ), и треба да се земат предвид посебните упатства за лекување, следење и за заштита од болеста кај луѓето, добиени од страна на надлежните и релевантните власти.

Гравидитет и лактација:

Препаратот може да се користи кај мачки кои се во репродуктивна фаза, вклучувајќи ги тука и гравидните мачки и мачките кои дојат.

Интеракции со други лекови и други форми на интеракција:

Истовремената употреба на милбемицин оксим и празиквантел заедно со селамектин добро се толерира. Не се забележани интеракции кога беше администрирана препорачаната доза на макроцикличен лактонски селамектин за време на терапијата со комбинација на милбемицин оксим и празиквантел во препорачаните дози. Во отсуство на понатамошни студии, треба да се биде внимателен во случај на истовремена употреба на препаратот заедно со други

макроциклични лактони. Исто така, не се направени студии на животни кои се во фаза на репродукција.

Предозирање (симптоми, процедури за итни случаи, антидот):

Во случај на предозирање, покрај знаците забележани во препорачаните дози (погледнете во точка б), може да се забележи и саливација. Овој знак обично ќе исчезне спонтано во рок од еден ден.

13. ПОСЕБНИ ПРЕДУПРЕДУВАЊА ЗА ОТСТРАНУВАЊЕ НА НЕУПОТРЕБЕНИОТ ВЕТЕРИНАРНО-МЕДИЦИНСКИ ПРЕПАРАТ ИЛИ ОТПАДНИОТ МАТЕРИЈАЛ ОД ВЕТЕРИНАРНО-МЕДИЦИНСКИОТ ПРЕПАРАТ

Секој неискористен ветеринарно-медицински препарат или отпадниот материјал од ветеринарно-медицинскиот препарат, треба да се отстрани во согласност со локалните регулативи.

Препаратот не треба да дојде во контакт со водни површини затоа што може да биде опасен за рибите и другите водни организми.

14. ПАКУВАЊЕ

Пакување од 1 блистер со 2 таблети.

Пакување од 1 блистер со 4 таблети.

Пакување од 12 блистери, секој блистер содржи 4 таблети.

Сите големини на пакување може да не се достапни.

За било какви информации во врска со овој ветеринарно-медицински препарат, ве молиме контактирајте со локалното претставништво на носителот на одобрението за ставање во промет.

15. НАЧИН НА ИЗДАВАЊЕ

Ветеринарно-медицински препарати што се издаваат во ветеринарна аптека на рецепт.

16. АТС вет шифра:

QP54AB51

17. АХВ број

1152

18. БРОЈ НА ОДОБРЕНИЕТО ЗА СТАВАЊЕ ВО ПРОМЕТ

14-2866/4 од 10.11.2015

19. ДАТУМ НА ПОСЛЕДНА РЕВИЗИЈА НА УПАТСТВОТО ЗА УПОТРЕБА

22.11.2019